TION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECT



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 7:		(11) Numéro de publication internationale:	WO 00/56278
A61K 7/48	A1	(43) Date de publication internationale:28 sept	embre 2000 (28.09.00)

- (21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR00/00561
- (22) Date de dépôt international: 7 mars 2000 (07.03.00)
- (30) Données relatives à la priorité: 99/03675 24 mars 1999 (24.03.99) FR
- (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): LA ROCHE POSAY LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE [FR/FR]; 3-7, avenue Sainte-Anne, Boîte postale 224, F-92602 Anières (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): ROUGIER, André [FR/FR]; 13, chemin de l'Isle, F-95550 Bessancourt (FR). RICHARD, Alain [FR/FR]; 68, avenue Géo André, F-44600 Saint-Nazaire (FR).
- (74) Mandataire: RENARD, Emmanuelle; L'Oréal DPI, 6, rue Bertrand Sincholle, F-92585 Clichy Cedex (FR).
- (81) Etats désignés: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

- (54) Title: USE OF VITAMIN C OR THE LIKE FOR STIMULATING SKIN CELL SYNTHESIS
- (54) Titre: UTILISATION DE LA VITAMINE C OU ANALOGUES POUR STIMULER LA SYNTHESE DE CELLULES DE LA PEAU

(57) Abstract

The invention concerns a method for increasing the differentiation and/or proliferation rate of skin fibroblasts and/or increasing the differentiation rate of skin keratinocytes by applying on the skin a composition comprising an efficient amount of ascorbic acid or of at least one of its analogues. The invention also concerns a method for stimulating cutaneous vimentin by applying on the skin a composition comprising an efficient amount of ascorbic acid or of at least one of its analogues. The invention further concerns a method for stimulating cutaneous keratin 10 synthesis by applying on the skin a composition comprising an efficient amount of ascorbic acid or of at least one of its analogues.

(57) Abrégé

L'invention se rapporte à un procédé pour augmenter le taux de différenciation et/ou de prolifération des fibroblastes de la peau et/ou augmenter le taux de différenciation des kératinocytes de la peau en appliquant sur la peau une composition comprenant une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'au moins un des ses analogues. Elle a également trait à un procédé pour stimuler la synthèse de la vimentine cutanée en appliquant sur la peau une composition comprenant une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'au moins un des ses analogues. Elle a en outre trait à un procédé pour stimuler la synthèse de la kératine 10 cutanée en appliquant sur la peau une composition comprenant une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'au moins un de ses analogues.

BEST AVAILABLE COPY

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanic	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaidjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Trlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	· US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	υz	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Vict Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	u	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

UTILISATION DE LA VITAMINE C OU ANALOGUES POUR STIMULER LA SYNTHESE DE CELLULES DE LA PEAU

L'invention se rapporte à un procédé pour augmenter le taux de différenciation et/ou de prolifération des fibroblastes de la peau et/ou augmenter le taux de différenciation des kératinocytes de la peau en appliquant sur la peau une composition comprenant une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'au moins un de ses analogues.

Elle a également trait à un procédé pour stimuler la synthèse de la vimentine cutanée en appliquant sur la peau une composition comprenant une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'au moins un de ses analogues. Elle a en outre trait à un procédé pour stimuler la synthèse de la kératine 10 cutanée en appliquant sur la peau une composition comprenant une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'au moins un de ses analogues.

15

20

25

30

10

5

La peau humaine est constituée de deux compartiments à savoir un compartiment superficiel, l'épiderme, et un compartiment profond, le derme.

L'épiderme humain naturel est composé principalement de trois types de cellules qui sont les kératinocytes, très majoritaires, les mélanocytes et les cellules de Langerhans. Chacun de ces types cellulaires contribue par ses fonctions propres au rôle essentiel joué dans l'organisme par la peau, notamment le rôle de protection de l'organisme des agressions extérieures (climat, rayons ultraviolets, tabac, ...), appelé "fonction barrière". Un mauvais renouvellement de ces cellules et plus particulièrement des kératinocytes, qui s'observe notamment avec l'âge, entraîne une mauvaise protection de la peau, la peau présente alors un aspect sec et/ou terne.

Le derme fournit à l'épiderme un support solide. C'est également son élément nourricier. Il est principalement constitué de fibroblastes et d'une matrice extracellulaire composée elle-même principalement de collagène, d'élastine et d'une substance, dite substance fondamentale, composants synthétisés par le fibroblaste. On y trouve aussi des leucocytes, des

mastocytes ou encore des macrophages tissulaires. Il est également traversée par des vaisseaux sanguins et des fibres nerveuses.

Les fibres de vimentine se trouvent de manière importante dans le derme, puisqu'elles correspondent au filament intermédiaire des fibroblastes. Ces fibres de vimentine sont également présentes dans les mélanocytes et dans les cellules de Langerhans de l'épiderme, elles peuvent être également présentes dans les kératinocytes lorsque celles-ci sont dans un état hyperproliférant.

10 -

Les kératines sont les filaments intermédiaires des cellules épithéliales, telles que les kératinocytes dans la peau. Ainsi, il existe dans l'épiderme quatre types de kératines, dont la kératine 10, appelée K10, spécifique de l'état de différenciation des kératinocytes.

15

20

Avec l'âge, la qualité de la peau diminue, notamment on observe un amincissement du derme. Il est également admis que des facteurs extrinsèques comme les rayons ultraviolets, le tabac ou certains traitements (Glucocorticoïdes, vitamine D et dérivés par exemple) ont également un effet négatif sur la peau.

On comprend alors l'importance du renouvellement cellulaire et de la qualité de ce renouvellement, tant au niveau de l'épiderme qu'au niveau du derme, pour ainsi lutter contre les agressions extrinsèques qui endommagent la peau, notamment en diminuant sa fonction barrière, et contre les signes du vieillissement cutané qu'il soit chronobiologique ou photo-induit.

Un des buts de la présente invention est donc d'augmenter le taux de différenciation et/ou de prolifération des fibroblastes de la peau et/ou augmenter le taux de différenciation des kératinocytes de la peau pour ainsi lutter contre les agressions extrinsèques, qu'elles soient physiques ou chimiques, qui endommagent la peau, notamment en diminuant sa fonction

barrière, et contre le vieillissement cutané qu'il soit chronobiologique ou photo-induit.

Or, la demanderesse a maintenant découvert que l'acide ascorbique appliqué topiquement sur la peau augmente le taux de différenciation et/ou de prolifération des fibroblastes de la peau et/ou augmente le taux de différenciation des kératinocytes de la peau en appliquant sur la peau une composition comprenant une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'au moins un de ses analogues.

10

15

20

25

5

L'acide ascorbique (ou vitamine C) est connu pour stimuler la synthèse de collagène, en empêchant, en tant que co-facteur, l'auto-inactivation des enzymes lysine- et proline- hydroxylases et en augmentant la synthèse des ARNm de procollagènes. L'acide ascorbique (ou vitamine C) est également connu pour stimuler la synthèse de l'élastine de la peau. On peut citer à cet égard les brevets US 5801192, US 4983382 et EP 0717983. On peut également citer un article intitulé "Pola to incorporate vitamin C in new cosmetics line for skin care" du Japan Economic Journal du 5 juin 1984 (page 15). Ainsi, il a été décrit que l'acide ascorbique utilisé dans des compositions cosmétiques permet de traiter notamment les rides (Fragrance Journal, Vol.8, N°6(45) (1980) pp38-43, "Cosmetic and vitamin -action and safety to dermatology").

L'invention a donc pour objet l'utilisation d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues dans une composition ou dans la préparation d'une composition destinée à être appliquée sur la peau pour augmenter le taux de différenciation et/ou de prolifération des fibroblastes de la peau et/ou augmenter le taux de différenciation des kératinocytes de la peau.

30

L'invention a pour troisième objet l'utilisation d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues dans une composition ou dans la

préparation d'une composition destinée à être appliquée sur la peau pour stimuler la synthèse de la vimentine cutanée.

L'invention a pour quatrième objet l'utilisation d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues dans une composition ou dans la préparation d'une composition destinée à être appliquée sur la peau pour stimuler la synthèse de la kératine 10 cutanée.

L'invention a en outre pour objet un procédé pour augmenter le taux de différenciation et/ou de prolifération des fibroblastes de la peau chez une personne ayant un taux de différenciation et/ou de prolifération des fibroblastes anormalement bas, comprenant l'application topique sur la peau d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues.

L'invention a encore pour objet un procédé pour augmenter le taux de différenciation des kératinocytes de la peau chez une personne ayant un taux de différenciation des kératinocytes anormalement bas, comprenant l'application topique sur la peau d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues.

20

25

30

10

En effet, la demanderesse a découvert que l'acide ascorbique appliqué topiquement sur la peau permet d'augmenter la synthèse d'ARNm de la vimentine et ainsi d'augmenter le taux de synthèse de vimentine. Elle a également découvert que l'acide ascorbique appliqué topiquement sur la peau permet d'augmenter la synthèse d'ARNm de la kératine 10 et ainsi d'augmenter le taux de synthèse de la kératine 10.

Ces protéines, filaments intermédiaires de cellules de la peau, sont donc représentatives de l'état proliférant et/ou différenciant des cellules de la peau, plus particulièrement des cellules du derme et de l'épiderme. Plus particulièrement, la vimentine, qui est le filament intermédiaire des fibroblastes, est représentative de l'état proliférant et/ou différenciant des

fibroblastes et la kératine 10 est représentative de l'état différenciant des kératinocytes.

Ainsi, par application topique d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou de ses analogues, le renouvellement de cescellules de la peau est plus rapide, l'aspect de la peau est amélioré, la peau est plus éclatante, moins terne, plus ferme, plus tonique, plus élastique, les rides sont atténuées ou leurs apparitions sont retardées, les signes cutanés du vieillissement sont diminuées.

10

15

20

30

Avantageusement, le rapport de la synthèse des ARNm de la vimentine sur celle de la kératine 10 due à l'application topique de l'acide ascorbique est comparable à celui sans application topique de l'acide ascorbique. Ceci indique que l'état de la peau, après application topique de l'acide ascorbique, est maintenue dans un état normal (sans par exemple une hyperprolifération ou -différenciation d'un compartiment dermique ou épidermique par rapport à l'autre).

Les analogues de l'acide ascorbique sont, plus particulièrement, ses sels, tels que notamment l'ascorbate de sodium, l'ascorbylphosphate de magnésium ou de sodium, ses esters, tels que notamment ses esters acétique, propionique ou palmitique, ou ses sucres, tels que notamment l'acide ascorbique glycosilé.

L'acide ascorbique est généralement sous forme L, car il est habituellement extrait de produits naturels.

La quantité efficace d'acide ascorbique ou de ses analogues utilisable selon l'invention est bien entendu celle qui est nécessaire pour obtenir les effets attendus selon l'invention. Pour donner un ordre de grandeur, cette quantité représente préférentiellement de 0,001% à 20% du poids total de la composition, préférentiellement de 0,1% à 15% du poids total de la

::5

composition et avantageusement de 3% à 10% du poids total de la composition.

En outre, la composition de l'invention est utilisée pendant un temps suffisant pour obtenir les effets attendus selon l'invention. Pour donner un ordre de grandeur, cette durée peut être au minimum de 15 jours, mais peut être aussi de plus de 4 semaines, voire de plus de 8 semaines.

La composition de l'invention destinée à une application topique contient un milieu physiologiquement acceptable, c'est-à-dire compatible avec la peau y compris le cuir chevelu, les muqueuses et/ou les yeux et peut constituer notamment une composition cosmétique ou dermatologique.

Cette composition peut se présenter sous toutes les formes galéniques normalement utilisées dans les domaines cosmétique et dermatologique, et elle peut être notamment sous forme d'une solution aqueuse éventuellement gélifiée, d'une dispersion du type lotion éventuellement biphasée, d'une émulsion obtenue par dispersion d'une phase grasse dans une phase aqueuse (H/E) ou inversement (E/H), ou d'une émulsion triple (E/H/E ou H/E/H) ou d'une dispersion vésiculaire de type ionique et/ou non ionique. Ces compositions sont préparées selon les méthodes usuelles.

La composition de l'invention peut constituer par exemple une lotion, un gel, une crème ou un lait, et par exemple une lotion ou un lait de démaquillage ou de nettoyage, un shampooing ou un gel douche.

L'exemple suivant illustre l'invention sans la limiter aucunement. Dans les compositions les proportions indiquées sont des pourcentages en poids, sauf mention contraire.

25

Exemple:

1. Méthode

On a appliqué sur le bas du cou de 10 femmes entre 55 et 60 ans pendant 3 mois, une fois par jour, d'un côté une émulsion eau dans huile (Véhicule ou Placébo) et d'un autre côté la même émulsion eau dans huile, mais comprenant également 5 % de vitamine C (= Composition ou Actif).

Composition:

10	Acide L-ascorbique		5,00	%
	Hydroxyde de sodium		1,83	%
	Acide citrique,1 H2O		1,24	%
	Disodium EDTA		0,05	%
	Huile d'amandes d'abricot		3,00	%
15	Huile de silicone		4	%
	Cyclopentasiloxane et			
	dimethicone copolyol		20	%
	Dimethicone et dimethiconol		3	%
	Glycerin		23	%
20	Propylene glycol		4	%
	Charges		7	%
	Conservateurs		0,30	%
	Eau	qsp	100,00	%

25 On procède ensuite à des biopsies de ces surfaces traitées.

2. Extraction et purification des ARN totaux.

Les biopsies sont broyées sous azote liquide dans un Mikrodismembrator S (Braun). La poudre obtenue est récoltée dans la capsule de téflon par 2 ml de solution de lyse (isothiocyanate de guanidine 5M, mercaptoéthanol, 0,1M, laurylsucosyl de Na 0,017M, citrate Na 0,025M, pH7, antifoam 3 μl/ml). La suspension est transférée dans un tube mis sous agitation à température

ambiante durant 15 minutes. Le lysat est déposé à la surface d'un coussin de 1,4 ml de chlorure de Césium 5,7M, EDTA 0, 1M, pH 7 dans un tube de polyallomer de 3,8 ml pour le rotor SW60 (Ultracentrifugeuse Beckman L70M). Une ultracentrifugation à 35.000 RPM est réalisée durant 18 heures à 20°C. Le culot est rincé à l'éthanol absolu, centrifugé à 13.000 RPM, 4°C, 10 minutes et mis en solution dans 100 µl d'eau distillée.

3. Quantification de la concentration en ARN total et en ARNm spécifiques.

La quantité d'ARN récolté à partir des biopsies est estimée par la densité optique de la solution à 260 nm puis mesurée en amplifiant par RT-PCR l'ARN ribosomial 28S. La mesure des ARNm spécifiques est réalisée par RT-PCR quantitative sur des aliquots de la même dilution d'ARN total, conservées à -80°C jusqu'à leur utilisation.

15

20

25

30

10

Mesure de l'ARNm de la kératine 10 (K10) et de la vimentine

Les amorces oligonucléotidiques spécifiques des gènes étudiés comportent 24 bases, ont un % de A - T proche de 50 % et sont choisies sur deux exons différents afin d'éviter l'amplification d'éventuelles traces d'ADN présentes dans les échantillons. Les conditions optimales d'amplification (température et nombre de cycles) ont été déterminées pour chacun des gènes étudiés en tenant compte de leur niveau d'expression dans la peau. La RT-PCR est réalisée à l'aide du kit Gene Amp rTth de Perkin Elmer ou du kit Titam de Boehringer.

Chaque réaction de RT-PCR est réalisée en présence d'un nombre connu de copies d'un ARN synthétique créé en laboratoire contenant les séquences des amorces oligonucléotidiques spécifiques des ARNm d'intérêt et dont le produit d'amplification a une taille moléculaire permettant de le discriminer de l'ARNm endogène. Ce multistandard permet de contrôler et de calculer le rendement de la transcription réverse et de la réaction d'amplification.

Les produits d'amplification sont analysés par électrophorèse en gel de polyacrylamide suivie d'une coloration au CyberGreen. L'intensité des signaux fluorescents est mesurée à l'aide d'un Fluoro S Multilmager. Les résultats sont corrigés pour le rendement de la RT-PCR et exprimés en unités arbitraires par unité d'ARN 28 S ribosomial

4. Analyse statistique

L'analyse statistique a été réalisée à l'aide du t-Test de Student unilatéral sur les rapports des valeurs Actif (Vitamine C)/Placebo (= A/P).

$$t(n-1) = (M A/P - 1) Vn$$
M écarts - types

15

30

5

Pour un degré de liberté n-1 = 9, le rapport A/P est significativement supérieur à 1 avec une probabilité supérieure à 95 % pour une valeur de t > 1,83 et une probabilité supérieure à 99 % pour une valeur de t > 2,82.

20 5. Résultats

Mesure de l'ARN total obtenu à partir des biopsies

La quantité totale d'ARN purifié à partir des biopsies est évaluée dans un premier temps par mesure de la densité optique à 260 nm et leur qualité estimée par la mesure du rapport des DO 260/290 nm.

Des quantités largement suffisantes d'ARN ont été obtenues à partir de chacune des biopsies (entre 2,1 et 6,3 μ g) avec un degré de pureté (rapport de D.O. 260/280) satisfaisant.

La concentration en ARN total est amenée par dilution à une valeur calculée de 4 nanogrammes par µl. Ce procédé permet de réaliser les réactions de

transcription reverse et d'amplification sur des quantités similaires d'ARN total pour tous les échantillons. La quantité d'ARN total présente dans la solution diluée est déterminée de façon quantitative par mesure de l'ARN ribosomial 28S, réalisée en triplicate.

5 Cette même solution d'ARN sera utilisée pour toutes les mesures des ARNs spécifiques dont les résultats sont exprimés par unité d'ARN 28S.

Mesure du taux à l'équilibre des ARNm de la vimentine et de la kératine 10

Les résultats exprimés en unités arbitraires par unité d'ARN 28S sont détaillés dans les tableaux 1 et 2.

Tableau 1: ARNm de la vimentine

sujet	Actif	Placébo	A/P
а	96,7	51,4	1,88
b	70,9	55,0	1,29
С	67,5	77,7	0,87
d	200,3	131,1	1,53
е	123,0	91,1	1,35
f	106,0	102,5	1,03
g	98,5	92,5	1,06
h	81,4	98,6	0,83
i	112,9	128,6	0,88
j	81,7	66,1	1,24
Moyenne	103,9	89,5	1,20*
Ecart-type	38,4	27,6	0,33

15

Test de Student unilatéral: *t =2,02, P< 0,05

Sept sujets sur 10 présentent un taux à l'équilibre de l'ARNm de la vimentine accru par l'acide ascorbique.

Tableau 2 : ARNm de la kératine 10 (K10)

sujet	Actif	Placébo	A/P
а	13,4	8,5	1,58
b	10,3	3,9	2,64
С	12,8	13,8	0,93
d	44,2	48,9	0,90
e .	25,5	21,8	1,17
f .	40,0	23,8	1,68
g	27,4	14,6	1,88
h	21,6	18,4	1,17
i	35,2	28,7	1,23
j	19,5	13,4	1,46
Moyenne	25,0	19,6	1,46**
Ecart-type	11,8	12,6	0,52

Test de Student unilatéral : **t = 2,95, p < 0,01

5

Huit sujets sur dix présentent un taux à l'équilibre de l'ARNm de la kératine 10 accru avec l'acide ascorbique.

Le rapport vimentine/kératine 10 est détaillé dans le tableau 3.

15

Tableau 3: Rapport vimentine / kératine 10 (VIM / KIO)

	VIM / K10			
sujet	Actif	Placébo		
а	7,22	6,05		
b	6,88	[14,10]		
С	5,27	5,63		
d	4,53	2,68		
е	4,82	4,18		
f	2,65	4,31		
g	3,59	6,34		
h	3,77	5,36		
1	3,21	4,48		
j	4,19	4,93		
Moyenne	4,61	4,88		

Ces résultats indiquent que les biopsies contiennent une proportion d'ARNm de la kératine 10 et de la vimentine, comparable du côté traité par l'acide ascorbique et le placebo. Les résultats indiquent également que les biopsies ont été réalisées de manière uniforme chez les différents individus. L'échantillon b-placebo est en dehors de la norme.

10

15

20

3.5

Lorsque les mesures de la vimentine sont rapportées aux mesures équivalentes faites pour l'ARNm procollagènes I ou III, la valeur moyenne de ces rapports calculée sur la série des échantillons traités et des échantillons placebo est très proche indiquant une modulation coordonnée de l'expression des procollagènes et de la vimentine. En outre, si on considère que la vimentine est représentative du compartiment dermique, puisqu'elle est le filament intermédiaire des fibroblastes, alors l'augmentation de l'expression des procollagènes I et III s'accompagne d'un accroissement parallèle de l'expression de la vimentine et suggère que l'acide ascorbique induit soit un accroissement du nombre de cellules conjonctives du derme soit l'activation de leur phénotype biosynthétique.

20

30

REVENDICATIONS

- 1. Utilisation d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues dans la préparation d'une composition destinée à être appliquée sur la peau pour augmenter le taux de différenciation et/ou de prolifération des fibroblastes de la peau.
- 2. Utilisation d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues dans la préparation d'une composition destinée à être appliquée sur la peau pour augmenter le taux de différenciation des kératinocytes de la peau.
- Utilisation d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues dans une composition ou dans la préparation d'une composition destinée à être appliquée sur la peau pour stimuler la synthèse de la vimentine cutanée.
 - 4. Utilisation d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues dans une composition ou dans la préparation d'une composition destinée à être appliquée sur la peau pour stimuler la synthèse de la kératine 10 cutanée.
- Utilisation selon l'une des revendications précédentes, caractérisée par le fait
 que les analogues de l'acide ascorbique sont choisis parmi ses sels, ses esters, et ses sucres.
 - 6. Utilisation selon la revendications précédente, caractérisée en ce que les analogues de l'acide ascorbique sont choisis parmi l'ascorbate de sodium, l'ascorbylphosphate de magnésium, de sodium, ses esters acétique, propionique, palmitique et l'acide ascorbique glycosilé.

- 7. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que la quantité d'acide ascorbique ou de ses analogues représente de 0,001% à 20%, préférentiellement de 0,1% à 15%, et avantageusement de 3% à 10% du poids total de la composition.
- 8. Procédé pour augmenter la synthèse de vimentine cutanée chez une personne déficiente en vimentine cutanée comprenant l'application topique sur la peau
 d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues.
 - 9. Procédé pour augmenter la synthèse de kératine 10 cutanée chez une personne déficiente en kératine 10 cutanée comprenant l'application topique sur la peau d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues.
 - 10. Procédé pour augmenter le taux de différenciation et/ou de prolifération des fibroblastes de la peau chez une personne ayant un taux de différenciation et/ou de prolifération des fibroblastes anormalement bas, comprenant l'application topique sur la peau d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues.
- 25 11. Procédé pour augmenter le taux de différenciation des kératinocytes de la peau chez une personne ayant un taux de différenciation des kératinocytes anormalement bas, comprenant l'application topique sur la peau d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues.

15

20

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern ial Application No PCT/FR 00/00561

A CLASS IPC 7	IFICATION OF SUBJECT MATTER A61K7/48		
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both national classific	eation and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		·
Minimum de IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classificati A61K	ion symbols)	
	tion searched other than minimum documentation to the extent that s		• .
	tata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search terms used	
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	levant passages	Relevant to claim No.
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 11, no. 282 (C-446) '2729! & JP 62 081307 A (KANEBO) abstract		1-11
A	WO 91 18614 A (BIODERM) 12 December 1991 (1991-12-12) the whole document	1-11	
А	STN, Data Base Server, Karlsruhe, DE, Filer Embase, AN=199 XP002119695 abstract	98376469	1-11
Α	FR 2 737 971 A (LVMH) 28 February 1997 (1997-02-28) the whole document	-/	1-11
X Furti	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
Special categories of cited documents: 'A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance 'E' earlier document but published on or after the international filing date 'L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) 'O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means 'P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search		T later document published after the interest or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention "X' document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an and document is combined with one or moments, such combination being obvious in the art. "&" document member of the same patent.	the application but ecory underlying the stained invention be considered to current is taken alone stained invention ventive step when the ore other such docuse to a person skilled family
٠	5 June 2000	29/06/2000	
Name and n	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3018	Authorized officer Fischer, J.P.	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern al Application No
PCT/FR 00/00561

		PCT/FR 00	0/00561
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
A	STN, Data Base Server, Karlsruhe, DE, Fichier Kosmet, AN=15693 abstract XP002140200		1-11
A	STN, Data Base Server, Filer Chemical Abstracts, Vol 117, AN=4934 XP002119696 abstract		1-11
A	WO 95 03028 A (HERSTEIN) 2 February 1995 (1995-02-02) claims 1-16		1-11
A.	FR 2 612 775 A (THOREL) 30 September 1988 (1988-09-30) the whole document		- 1-11
			
-	•		
			÷
.			
	•		
1			
		1,	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire	POUR SUITE		nission du rapport de recherche internationale et, le cas échéant, le point 5 ci-après
0A99094/ER	A DONNER	(10111101110111011101110111011101110111	n, ie cas echeant, ie point o a-apros
Demande internationale nº	Date du dépôt inte	rnational <i>(jour/mois/année)</i>	(Date de priorité (la plus ancienne) (jour/mois/année)
PCT/FR 00/00561	07/	03/2000	24/03/1999
Déposant			
LA ROCHE POSAY LABORATOIR	E PHARMACEUT	IQUE et al.	
<u> </u>			
Le présent rapport de recherche internation déposant conformément à l'article 18. Une			
Ce rapport de recherche internationale co	mprend3_	feuilles.	
X II est aussi accompagné d	l'une copie de chaqı	ue document relatif à l'état d	e la technique qui y est cité.
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
1. Base du rapport			
a. En ce qui concerne la langue , la r langue dans laquelle elle a été dé	recherche internation posée, sauf indication	nale a eté effectuée sur la b on contraire donnée sous le	ase de la demande internationale dans la même point.
la recherche internationale	e a été effectuée sui	la base d'une traduction de	la demande internationale remise à l'administration.
			ées dans la demande internationale (le cas échéant),
la recherche internationale a été e contenu dans la demande			
déposée avec la demande	e internationale, sou	s forme déchiffrable par ord	nateur.
remis ultérieurement à l'ac	dministration, sous f	orme écrite.	
remis ultérieurement à l'ac	dministration, sous f	orme déchiffrable par ordina	teur.
La déclaration, selon laque divulgation faite dans la de	elle le listage des sé emande telle que dé	quences présenté par écrit posée, a été fournie.	et fourni ultérieurement ne vas pas au-delà de la
La déclaration, selon laque du listage des séquences	elle les informations présenté par écrit, a	enregistrées sous forme dé a été fournie.	chiffrable par ordinateur sont identiques à celles
2. Il a été estimé que certal	nes revendications	s ne pouvalent pas faire l'o	objet d'une recherche (voir le cadre l).
3. Il y a absence d'unité de	l'Invention (voir le	cadre II).	
4. En ce qui concerne le titre,			
le texte est approuvé tel q	u'il a été remis par le	e déposant.	
Le texte a été établi par l'a			
UTILISATION DE LA VITA DE LA PEAU	AMINE C OU A	NALOGUES POUR ST	MULER LA SYNTHESE DE CELLULES
5. En ce qui concerne l'abrégé,			
le texte est approuvé tel q	u'il a été remis par le	e déposant	
le texte (reproduit dans le	s à l'administration d		nément à la règle 38.2b). Le déposant peut impter de la date d'expédition du présent rapport
6. La figure des dessins à publier avec i		e n°	
suggérée par le déposant.			Aucune des figures
parce que le déposant n'a	pas suggéré de figu	ıre.	n'est à publier.
parce que cette figure cara	actérise mieux l'inve	ntion.	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE



A.	CLA	SS	EMEN	П С	E	r,o	BJET	DE LA	DEN	IANDE
•	TR	7		161	IK	7/	4 2			

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 7 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS					
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées			
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 11, no. 282 (C-446) '2729! & JP 62 081307 A (KANEBO) abrégé	1-11			
A	WO 91 18614 A (BIODERM) 12 décembre 1991 (1991-12-12) le document en entier	1-11			
A	STN, Serveur de Bases de Données, Karlsruhe, DE, Fichier Embase, AN=1998376469 XP002119695 résumé	1-11			
A	FR 2 737 971 A (LVMH) 28 février 1997 (1997-02-28) le document en entier	1–11			

Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
 Catégories spéciales de documents cités: "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée 	 "T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément "Y" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier "&" document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
15 juin 2000	29/06/2000
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche international Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	e Fonctionnaire autorisé
NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Fischer, J.P.

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

1	Demande Internationale No
	FR 00/00561

	OCUMENTS CONSIDERES COMMÉ PERTINENTS	
Catégorie '	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
A	STN, Serveur de Bases de Données, Karlsruhe, DE, Fichier Kosmet, AN=15693 résumé XP002140200	1-11
A	STN, Serveur de Bases de Données, Fichier Chemical Abstracts, Vol 117, AN=4934 XP002119696 résumé	1-11
A	WO 95 03028 A (HERSTEIN) 2 février 1995 (1995-02-02) revendications 1-16	1-11
	FR 2 612 775 A (THOREL) 30 septembre 1988 (1988-09-30) le document en entier	1-11
		*
		*

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

	00/00561	
	t .	

Patent document cited in search repo	rt	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
JP 62081307	Α	14-04-1987	NONE	
WO 9118614	A	12-12-1991	US 4938969 A DK 533667 T EP 0533667 A HU 62800 A	03-07-1990 13-11-1995 31-03-1993 28-06-1993
FR 2737971	A	28-02-1997	AU 5407796 A BE 1009858 A CA 2202629 A DE 19680859 T ES 2129013 A GB 2308811 A,B W0 9619099 A IT T0960710 A JP 10509735 T NL 1003883 C NL 1003883 A US 5801192 A	10-07-1996 07-10-1997 27-06-1996 02-10-1997 16-05-1999 09-07-1997 27-06-1996 20-02-1998 22-09-1998 27-02-1997 27-02-1997 01-09-1998
WO 9503028	Α	02-02-1995	EP 0716589 A US 5616332 A	19-06-1996 01-04-1997
FR 2612775	Α	30-09-1988	NONE	



PATENT COOPERATION TREATY



PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference OA99094/ER	FOR FURTHER ACTION		onofTransmittalofInternational Preliminary Report (Form PCT/IPEA/416)		
International application No.	International filing date (day/n				
PCT/FR00/00561	07 March 2000 (07.0		Priority date (day/month/year) 24 March 1999 (24.03.99)		
International Patent Classification (IPC) or no A61K 7/48					
Applicant LA ROCHE POSAY LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE					
This international preliminary exami and is transmitted to the applicant ac	nation report has been prepared cording to Article 36.	by this Interna	ational Preliminary Examining Authority		
2. This REPORT consists of a total of	6 sheets, includin	g this cover sh	eet.		
This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).					
These annexes consist of a total of 2 sheets.					
3. This report contains indications relating to the following items:					
Basis of the report					
II Priority	II Priority				
III Non-establishment of	f opinion with regard to novelty,	, inventive step	and industrial applicability		
IV Lack of unity of inve	ntion				
V Reasoned statement to citations and explana	under Article 35(2) with regard tions supporting such statement	to novelty, inve	entive step or industrial applicability;		
VI Certain documents ci	ted				
VII Certain defects in the	international application				
VIII Certain observations	on the international application				
Date of submission of the demand	Date of	completion of	this report		
12 October 2000 (12.10			une 2001 (22.06.2001)		
Name and mailing address of the IPEA/EP	Authoriz	zed officer			
Facsimile No.	Telepho	ne No.			

Form PCT/IPEA/409 (cover sheet) (July 1998)

International application No.

PCT/FR00/00561

I. Basis	s of the rep	port			
1. With	n regard to	the elements of the in	iternational application	:*	
	the inter	national application a	s originally filed		
	the descr		-		
-	pages	•		1-12	, as originally filed
	pages _				, as originally filed
	pages _			61.1.2.1.1.1.1.	
	the clain				
للبا	pages				es esisiaalla Clad
	pages _				, as originally filed ether with any statement under Article 19
	pages _				, filed with the demand
	pages	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	1-11	filed with the letter o	f 18 May 2001 (18.05.2001)
	_	•		, med will the letter o	10 1914) 2001 (10.03.2001)
	the draw	C			
	pages _				
	pages _ pages				, filed with the demand
	_			, filed with the letter o	f
	the sequen	ce listing part of the d	escription:		
	pages				, as originally filed
	pages _				, filed with the demand
	pages _			, filed with the letter of	f
These	the languthe languthe languthe languthe languthe languthe sor 55.3).	were available or fun age of a translation for age of publication of age of the translation	i, unless otherwise indi- nished to this Authority imished for the purpos- the international applica- in furnished for the pur	cated under this item. In the following language es of international search (under eation (under Rule 48.3(b)). Poses of international prelimin	nary examination (under Rule 55.2 and/
3. With prelir	minary exa	mination was carried	out on the basis of the	sequence listing:	rnational application, the international
H			pplication in written fo		
H			onal application in cor		
H			Authority in written for		
			Authority in computer		
	internatio	nal application as file	d has been furnished.		not go beyond the disclosure in the
	The state been furn	ment that the inform ished.	ation recorded in con	nputer readable form is identic	cal to the written sequence listing has
4.	The amen	dments have resulted	in the cancellation of:		
_	the	e description, pages			
	$\overline{}$				
5.	This repor	t has been established	as if (some of) the ar		since they have been considered to go
* Replace in this and 70	s report a	ets which have been j s "originally filed"	furnished to the receive and are not annexed	ing Office in response to an inv to this report since they do	vitation under Article 14 are referred to not contain amendments (Rule 70.16
** Any re	eplacement	sheet containing suc	amendments must be	referred to under item 1 and an	nexed to this report.

International application No.

PCT/FR00/00561

III. Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability
1. The questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to be industrially applicable have not been examined in respect of:
the entire international application.
Claims Nos
because:
the said international application, or the said claims Nos.
relate to the following subject matter which does not require an international preliminary examination (specify):
See the Supplemental Box.
the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nosare so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):
the claims, or said claims Nos are so inadequately supported by the description that no meaningful opinion could be formed.
no international search report has been established for said claims Nos.
no memational search report has been established for said claims (vos.
A meaningful international preliminary examination cannot be carried out due to the failure of the nucleotide and/or amino acid
sequence listing to comply with the standard provided for in Annex C of the Administrative Instructions: the written form has not been furnished or does not comply with the standard.
the computer readable form has not been furnished or does not comply with the standard.

International application No.
PCT/FR 00/00561

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: III.

The present Authority considers that the subject matter of Claims 3-11 is covered by the provisions of PCT Rule 67.1(iv) because it does not exclude therapeutic treatment methods. For this reason, no opinion will be given on the question of whether the subject matter of these claims is industrially applicable (PCT Article 34(4)(a)(i)).

International application No.
PCT/FR 00/00561

7.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement

1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims	1-11	YES
		Claims		NO
	Inventive step (IS)	Claims	1-11	YES
		Claims		NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	1-2	YES
		Claims		NO

2. Citations and explanations

Reference is made to the following documents:

D1: WO 91 18614 A (BIODERM) 12 December 1991 (1991-

(12-12)

D2: STN, Serveur de Bases de Données, Karlsruhe, DE, Fichier Embase, AN=1998376469 XP002119695

D1 describes the use of ascorbic acid in a topical cosmetic composition that helps to prevent skin aging, owing to the ability of the components thereof to stimulate the proliferation of skin fibroblasts (see Claim 1 and page 3, lines 7-18).

D2 indicates that the topical application of vitamin C stimulates procollagen synthesis.

None of the documents cited describes the subject matter of Claims 1, 2, 3, 4, 8 or 9. Consequently, the subject matter of Claims 1-4 and 8-9 satisfies the PCT requirements of novelty (PCT Article 33(2)).

The problem that the present invention is intended to solve can therefore be considered to be that of cell renewal by the stimulation of the synthesis of the intermediate skin cell fibers, in particular of the epithelial cells, such as keratinocytes and dermis cells,

International application No.
PCT/FR 00/00561

such as fibroblasts.

The solution proposed in Claims 1-4 and 8-9 of the present application has not been suggested in the prior art. It enables the synthesis of the intermediate skin cell fibers to be stimulated while maintaining a normal skin state (without hyperproliferation or differentiation between one dermal or epidermal compartment and another). The subject matter of Claims 1-4 and 8-9 is therefore considered to be inventive (PCT Article 33(3)).

Dependent Claims 5-7 likewise satisfy, as such, the PCT requirements of novelty and inventive step.

The subject matter of Claims 1-2 can be used in the cosmetic and pharmaceutical industry (PCT Article 33(4)). There are no uniform criteria in the PCT Contracting States for determining whether Claims 3-11 are industrially applicable. Patentability may also be dependent on the way in which the claims are worded. Thus, the European Patent Office considers the subject matter of claims relating to the cosmetic use of a compound to be industrially applicable, and does not consider the subject matter of use claims relating to the medical use of a compound to be industrially applicable. However, claims relating to a known compound, for a first medical use may be accepted, as may claims relating to the use of such a compound for producing a drug with a view to a novel medical treatment.

International application No.
PCT/FR 00/00561

VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

Claims 1-4 and 8-11 are not clear and do not satisfy the requirements of PCT Article 6, insofar as the subject matter for which protection is sought has not been clearly defined. Insofar as it has been specified, the following functional definition does not enable a person skilled in the art to determine which technical features are necessary for implementing the function: "of an effective amount".

PCT
PCT

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

RECID 2

WIPO

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONA

(article 36 et règle 70 du PCT)

Référence d mandataire OA99094		sier du déposant ou du	POUR SUITE A DO	Voir la noti DNNER préliminair	fication de transmission du rapport d'examer e international (formulaire PCT/IPEA/416)	
Demande in	terna	tionale n°	Date du dépot internation	nal (jour/mois/année)	Date de priorité (jour/mois/année)	
PCT/FR0	0/00	561	07/03/2000		24/03/1999	
Classificatio A61K7/48		rnationale des brevets (CIB)	ou à la fois classification r	nationale et CIB		
Déposant			,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,			
· .	- D	OCAVI ADODATOIDE	DUADMACCUTIOU	□ -		
LA HOCF	EP	OSAY LABORATOIRE		E et al.		
Le pré interna	sent	rapport d'examen prélim al, est transmis au dépos	inaire international, éta ant conformément à l'a	bli par l'administarati rticle 36.	on chargée de l'examen préliminaire	
2. Ce RA	PPC	PRT comprend 6 feuilles,	y compris la présente f	euille de couverture.		
ét l'a ac	Il est accompagné d'ANNEXES, c'est-à-dire de feuilles de la description, des revendications ou des dessins qui ont été modifiées et qui servent de base au présent rapport ou de feuilles contenant des rectifications faites auprès de l'administration chargée de l'examen préliminaire international (voir la règle 70.16 et l'instruction 607 des Instructions administratives du PCT). Ces annexes comprennent 2 feuilles.					
3. Le pré	Le présent rapport contient des indications relatives aux points suivants:					
1	☒	Base du rapport				
		Priorité				
111		Absence de formulation d'application industrielle		ouveauté, l'activité in	ventive et la possibilité	
IV		Absence d'unité de l'inv	vention		•	
V	V Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration					
VI		Certains documents cite	és			
VII		Irrégularités dans la de	mande internationale			
VIII	\boxtimes	Observations relatives	à la demande internatio	nale		
Date de prés international		tion de la demande d'exame	n préliminaire	Date d'achèvement d	u présent rapport	
12/10/200	0			22.06.2001		
Nom et adre	sse p	ostale de l'administration ch	argée de	Fonctionnaire autoris	é SOES My.	

N° de téléphone +49 89 2399 8647

ESTANOL, I

Formulaire PCT/IPEA/409 (feuille de couverture) (janvier 1994)

Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d

Office européen des brevets

Fax: +49 89 2399 - 4465

l'examen préliminaire international:

D-80298 Munich

RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/00561

 Base du rappo

1. En ce qui concerne les éléments de la demande internationale (les feuilles de remplacement qui ordété remises à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées dans le rapport comme l'initialement d'une la conformément de l'article 14 sont considérées dans le rapport comme l'initialement d'une la conformément à l'article 14 sont considérées dans le rapport comme l'initialement d'une la conformément à l'article 14 sont considérées dans le rapport comme l'initialement d'une la conformément à l'article 14 sont considérées dans le rapport comme l'initialement d'une la conformément à l'article 14 sont considérées dans le rapport comme l'initialement d'une la conformément à l'article 14 sont considérées dans le rapport comme l'initialement d'une l'article 14 sont considérées dans le rapport comme l'initialement d'une l'article 14 sont considérées dans le rapport comme l'initialement d'une l'article 14 sont considérées dans le rapport comme l'initialement d'une l'article 14 sont considérées de la conformément d'une l'article 14 sont considérées d'une l'a

	rapp	oort comme "initialem	ponse a une invitation faite c pent déposées" et ne sont pa gles 70.16 et 70.17)):			
	Des	cription, pages:				
	1-12	2 v	ersion initiale			
	Rev	rendications, N°:				
	1-11	l re	eçue(s) le	18/05/2001	avec la lettre du	18/05/2001
2.	lui o don	nt été remis dans la l née sous ce point.	ngue, tous les éléments indici langue dans laquelle la demi	ande internatio	nale a été déposée, s	auf indication contraire
	Ces	s éléments étaient à la	a disposition de l'administrati	on ou lui ont et	e remis dans la langu	le sulvante: , qui est :
		la langue d'une tradi	uction remise aux fins de la r	recherche inter	nationale (selon la rè	gle 23.1(b)).
		la langue de publica	tion de la demande internation	onale (selon la	règle 48.3(b)).	
		la langue de la tradu 55.3).	iction remise aux fins de l'ex	amen prélimina	aire internationale (se	lon la règle 55.2 ou
3.	inte		équences de nucléotides d néant), l'examen préliminaire			
		contenu dans la den	nande internationale, sous fo	orme écrite.		
		déposé avec la dem	ande internationale, sous fo	rme déchiffrabl	e par ordinateur.	
		remis ultérieurement	t à l'administration, sous forn	ne écrite.		
		remis ultérieurement	t à l'administration, sous forr	ne déchiffrable	par ordinateur.	
			n laquelle le listage des séqu e dans la demande telle que			ent ne va pas au-delà
			n laquelle les informations er es séquences Présenté par é			linateur sont identiques a
4.	Les	modifications ont ent	traîné l'annulation :			
		de la description,	pages :			
		des revendications,				
		des dessins,	feuilles :			

RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/00561

1.	Déclaration	
V.	Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration	
		le listage sous forme déchiffrable par ordinateur n'a pas été fourni ou n'est pas conforme à la norme.
		le listage présenté par écrit n'a pas été fourni ou n'est pas conforme à la norme.
2.	Le listage des séquences de nucléotides ou d'acides aminés n'est pas conforme à la norme prévue dans l'annexe C des instructions administratives, de sorte qu'il n'est pas possible d'effectuer un examen préliminaire international significatif:	
		il n'a pas été établi de rapport de recherche internationale pour les revendications nos en question.
		les revendications, ou les revendications n° en question, ne se fondent pas de façon adéquate sur la description, de sorte qu'il n'est pas possible de formuler une opinion valable.
		la description, les revendications ou les dessins (<i>en indiquer les éléments ci-dessous</i>), ou les revendications n ^{os} en question ne sont pas clairs, de sorte qu'il n'est pas possible de formuler une opinion valable (<i>préciser</i>) :
	⊠	la demande internationale, ou les revendications nos en question, se rapportent à l'objet suivant, à l'égard duquel l'administration chargée de l'examen préliminaire international n'est pas tenue effectuer un examen préliminaire international (préciser): voir feuille séparée
parce que :		
	×	les revendications n° 3-11.
		l'ensemble de la demande internationale.
1.	La question de savoir si l'objet de l'invention revendiquée semble être nouveau, impliquer une activité inventive (ne pas être évident) ou être susceptible d'application industrielle n'a pas été examinée pour ce qui concerne :	
Ш.		sence de formulation d'opinion quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application ustrielle
6.	Obs	servations complémentaires, le cas échéant :
		(Toute feuille de remplacement comportant des modifications de cette nature doit être indiquée au point 1 et annexée au présent rapport)
5.		Le présent rapport a été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées comme allant au-delà de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après (règle 70.2(c)) :

RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/00561

Nouveauté Oui : Revendications 1-11

Non: Revendications

Activité inventive Oui : Revendications 1-11

Non: Revendications

Possibilité d'application industrielle Oui : Revendications 1-2

Non: Revendications

2. Citations et explications voir feuille séparée

VIII. Observations relatives à la demande internationale

Les observations suivantes sont faites au sujet de la clarté des revendications, de la description et des dessins et de la question de savoir si les revendications se fondent entièrement sur la description : voir feuille séparée

Concernant le point III

La présente Administration considère que l'objet des revendications 3-11 est visé par les dispositions de la règle 67.1 (iv) PCT car il n'exclut pas les méthodes du traitement thérapeutique. C'est pourquoi il ne sera pas émis d'opinion quant à la question de savoir si l'objet de ces revendications est susceptible d'application industrielle (article 34(4) a) i) PCT).

Concernant le point V

Il est fait référence aux documents suivants:

D1: WO 91 18614 A (BIODERM) 12 décembre 1991 (1991-12-12)

D2: STN, Serveur de Bases de Données, Karlsruhe, DE, Fichier Embase, AN=1998376469 XP002119695

D1 décrit l'utilisation d'acide ascorbique dans une composition cosmétique topique pour éviter le vieillissement de la peau grâce à la propriété de ses composants de stimuler la prolifération des fibroblastes de la peau (voir la revendication 1 et la page 3, lignes 7-18).

D2 décrit que l'application topique de la vitamine C stimule la synthèse de procollagène.

Aucun des documents cités ne décrit pas l'objet des revendications 1, 2, 3, 4, 8 ou 9. En conséquence, l'objet des revendications 1-4 et 8-9 satisfait aux conditions requises par le PCT en ce qui concerne la nouveauté (article 33(2) PCT).

Le problème que se propose de résoudre la présente invention peut donc être considéré comme étant le renouvellement cellulaire par la stimulation de la synthèse des filaments intermédiaires des cellules de la peau, notamment des cellules épithéliales telles que les kératinocytes et des cellules du derme telles que les fibroblastes.

La solution proposée dans les revendications 1-4, 8-9 de la présente demande n'a pas été suggérée dans l'art antérieur cité. Elle permet la stimulation de la synthèse des filaments intermédiaires des cellules de la peau tout en maintenant un état normal de la peau (sans hyperprolifération ou différentiation d'un compartiment dermique ou épidermique par rapport à l'autre). L'objet des revendications 1-4, 8-9 est donc

PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

considérée comme inventive (article 33(3) PCT).

Les revendications dépendantes 5-7 satisfont également, en tant que telles, aux conditions requises par le PCT en ce qui concerne la nouveauté et l'activité inventive.

L'objet des revendications 1-2 est applicable à l'industrie cosmétique et pharmaceutique (article 33(4) PCT). Il n'existe pas de critère unifié dans les Etats partis au PCT pour déterminer si les revendications 3-11 sont susceptibles d'application industrielle. La brevetabilité peut aussi dépendre de la manière dont les revendications ont été formulées. Ainsi, l'Office européen des brevets considère comme susceptible d'application industrielle l'objet de revendications d'utilisation d'un composé à des fins cosmétiques et ne considère pas comme susceptible d'application industrielle l'objet de revendications d'utilisation d'un composé à des fins médicales. Par contre, peuvent être acceptées des revendications relatives à un composé connu, pour une première utilisation à des fins médicales ainsi que des revendications relatives à l'utilisation d'un tel composé dans la fabrication d'un médicament en vue d'un nouveau traitement médical.

Concernant le point VIII

Les revendications 1-4 et 8-11 ne sont pas claires et ne satisfont pas aux conditions requises à l'article 6 PCT, dans la mesure où l'objet pour lequel une protection est demandée n'est pas clairement défini. Telle qu'elle a été spécifiée, la définition fonctionnelle ci-après ne permet pas à l'homme du métier de déterminer quelles sont les caractéristiques techniques nécessaires à la réalisation de la fonction: "d'une quantité efficace".

REVENDICATIONS

1. Utilisation d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues dans la préparation d'une composition destinée à être appliquée sur la peau pour augmenter le taux de différenciation des fibroblastes de la peau.

2. Utilisation d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues dans la préparation d'une composition destinée à être appliquée sur la peau pour augmenter le taux de différenciation des kératinocytes de la peau.

10

18-05-2001

於一种 [整十級]。

· Principal de la company de dans une composition ou dans la préparation d'une composition destinée à être appliquée sur la peau pour stimuler la synthèse de la vimentine cutanée.

15

20

- 4. Utilisation d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses 题 编辑编辑 ganalogues dans une composition ou dans la préparation d'une composition destinée à être appliquée sur la peau pour stimuler la synthèse de la kératine 10 cutanée.
 - 5. Utilisation selon l'une des revendications précédentes, caractérisée par le fait que les analogues de l'acide ascorbique sont choisis parmi ses sels, ses esters, et ses sucres.
 - 6. Utilisation selon la revendications précédente, caractérisée en ce que les analogues de l'acide ascorbique sont choisis parmi l'ascorbate de sodium, l'ascorbylphosphate de magnésium, de sodium, ses esters acétique, propionique, palmitique et l'acide ascorbique glycosilé.

par le fait que la quantité d'acide ascorbique ou de ses analogues représente de 0,001% à 20%, préférentiellement de 0,1% à 15%, et avantageusement de 3% à 10% du poids total de la composition.

5

déficiente en vimentine cutanée comprenant l'application topique sur la peau d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues.

10

9. Procédé pour augmenter la synthèse de kératine 10 cutanée chez une personne déficiente en kératine 10 cutanée comprenant l'application topique sur la peau d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues.

15

10. Procédé pour augmenter le taux de différenciation des fibroblastes de la peau chez une personne ayant un taux de différenciation des fibroblastes anormalement bas, comprenant l'application topique sur la peau d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues.

25

"哪一种性用性"有种主

11. Procédé pour augmenter le taux de différenciation des kératinocytes de la peau chez une personne ayant un taux de différenciation des kératinocytes anormalement bas, comprenant l'application topique sur la peau d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues.

TRAITE DE (OPERATION EN MATIERE (BREVETS

PCT

NOTIFICATION D'ELECTION

(règle 61.2 du PCT)

Expéditeur: le BUREAU INTERN.

Destinataire:

Commissioner
US Department of Commerce
United States Patent and Trademark

Office, PCT

2011 South Clark Place Room

CP2/5C24

Arlington, VA 22202

Date d'expédition (jour/mois/année) 07 novembre 2000 (07.11.00)	ETATS-UNIS D'AMERIQUE en sa qualité d'office élu
Demande internationale no PCT/FR00/00561	Référence du dossier du déposant ou du mandataire OA99094/ER
Date du dépôt international (jour/mois/année) 07 mars 2000 (07.03.00)	Date de priorité (jour/mois/année) 24 mars 1999 (24.03.99)
Déposant ROUGIER, André etc	

1.	L'office désigné est avisé de son élection qui a été faite:					
	dans la demande d'examen préliminaire international présentée à l'administration chargée de l'examen préliminaire international le:					
	12 octobre 2000 (12.10.00)					
	dans une déclaration visant une élection ultérieure déposée auprès du Bureau international le:					
2.	L'élection X a été faite					
	n'a pas été faite					
	avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la date de priorité ou, lorsque la règle 32 s'applique, dans le délai visé à la règle 32.2b).					

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse

no de télécopieur: (41-22) 740.14.35

Fonctionnaire autorisé

Diana Nissen

no de téléphone: (41-22) 338.83.38

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

Expéditeur:

L'ADMINISTRATION CHARGEE DE

L'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Destinataire:

RENARD, Emmanuelle

L'Oréal - DPI

6, rue Bertrand Sincholle F-92585 Clichy Cedex

FRANCE



NOTIFICATION DE TRANSMISSION DU RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(règle 71.1 du PCT)

Date d'expédition

(jour/mois/année)

22.06.2001

Référence du dossier du déposant ou du mandataire

OA99094/ER

Date du dépot international (jour/mois/année)

Demande Internationale No.

PCT/FR00/00561

07/03/2000

Date de priorité (jour/mols/année) 24/03/1999

NOTIFICATION IMPORTANTE

Déposant

LA ROCHE POSAY LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE et al.

- 1. Il est notifié au déposant que l'administration chargée de l'examen préliminaire international a établi le rapport d'examen préliminaire international pour la demande internationale et le lui transmet ci-joint, accompagné, le cas échéant, de ces annexes.
- 2. Une copie du présent rapport et, le cas échéant, de ses annexes est transmise au Bureau international pour communication à tous les offices élus.
- 3. Si tel ou tel office élu l'exige, le Bureau international établira une traduction en langue anglaise du rapport (à l'exclusion des annexes de celui-ci) et la transmettra aux offices intéressés.

4. RAPPEL

Pour aborder la phase nationale auprès de chaque office élu, le déposant doit accomplir certains actes (dépôt de traduction et paiement des taxes nationales) dans le délai de 30 mois à compter de la date de priorité (ou plus tard pour ce qui concerne certains offices) (article 39.1) (voir aussi le rappel envoyé par le Bureau international dans le formulaire PCT/IB/301).

Losrqu'une traduction de la demande internationale doit être remise à un office élu, elle doit comporter la traduction de toute annexe du rapport d'examen préliminaire international. Il appartient au déposant d'établir la traduction en question et de la remettre directement à chaque office élu intéressé.

Pour plus de précisions en ce qui concerne les délais applicables et les exigences des offices élus, voir le Volume II du Guide du déposant du PCT.

Nom et adresse postale de l'adminstration chargée de l'examen préliminaire international

Office européen des brevets D-80298 Munich

Tél. +49 89 2399 - 0 Tx; 523656 epmu d

Fax: +49 89 2399 - 4465

Fonctionnaire autorisé

Houyez-Stevens, M

Tél.+49 89 2399-8163



PCT

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

Meterence du dossier du déposant ou du mandataire OA99094/ER	POUR SUITE A DONNER	voir la notification de transmission du rapport d'examen préliminaire international (formulaire PCT/IPEA/416)			
Demande internationale n°	Date du dépot international (jour/r	nois/année) Date de priorité (jour/mois/année)			
PCT/FR00/00561	07/03/2000	24/03/1999			
Classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois classification nationale et CIB A61K7/48					
Déposant LA ROCHE POSAY LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE et al.					
Le présent rapport d'examen préliminaire international, établi par l'administaration chargée de l'examen préliminaire international, est transmis au déposant conformément à l'article 36.					
2. Ce RAPPORT comprend 6 feuilles,	y compris la présente feuille de	couverture.			
Il est accompagné d'ANNEXES, c'est-à-dire de feuilles de la description, des revendications ou des dessins qui ont été modifiées et qui servent de base au présent rapport ou de feuilles contenant des rectifications faites auprès de l'administration chargée de l'examen préliminaire international (voir la règle 70.16 et l'instruction 607 des Instructions administratives du PCT).					
Ces annexes comprennent 2 feuilles.					
Le présent rapport contient des indications relatives aux points suivants:					
I 🖾 Base du rapport	I ⊠ Base du rapport				
II 🗆 Priorité					
d'application industrielle	III Absence de formulation d'opinion quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle				
IV 🔲 Absence d'unité de l'inv					
d'application industrielle	e; citations et explications à l'app	veauté, l'activité inventive et la possibilité ou de cette déclaration			
VI Certains documents cite					
	VII 🔲 Irrégularités dans la demande internationale				
VIII 🖾 Observations relatives à la demande internationale					
Date de présentation de la demande d'examen préliminaire internationale Date d'achèvement du présent rapport					
12/10/2000	12/10/2000 22.06.2001				
Nom et adresse postale de l'administration ch l'examen préliminaire international:	argée de Fonction	naire autorisé			
Office européen des brevets D-80298 Munich Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656	epmu d ESTAN	NOL, I			
Fax: +49 89 2399 - 4465 N° de téléphone +49 89 2399 8647					

RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/00561

I. Base du rapport

1.	à l'o rap _i	En ce qui concerne les éléments de la demande internationale (<i>les feuilles de remplacement qui ont été remises</i> à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées dans le présent rapport comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent pas de modifications (règles 70.16 et 70.17)): Description, pages:				
	Des					
	1-1:	2 v	ersion initiale			
	Rev	vendications, N°:		en e	- 4	
	1-1	1 re	eçue(s) le	18/05/2001	avec la lettre du	18/05/2001
2.	lui d don	ont été remis dans la l née sous ce point.	langue dans laquelle la d	demande internation	nale a été déposée,	ion de l'administration ou sauf indication contralre
	Ces	s éléments étaient à la	a disposition de l'adminis	tration ou lui ont ét	é remis dans la lang	ue sulvante: , qui est :
		la langue d'une tradi	uction remise aux fins de	la recherche inten	nationale (selon la rè	egle 23.1(b)).
		la langue de publica	tion de la demande inter	nationale (selon la	règle 48.3(b)).	
		la langue de la tradu 55.3).	action remise aux fins de	l'examen prélimina	ire internationale (se	elon la règle 55.2 ou
3. En ce qui concerne les séquences de nucléotides ou d'acide aminés divulguées dans la demande internationale (le cas échéant), l'examen préliminaire internationale a été effectué sur la base du listage d séquences :						
		contenu dans la den	nande internationale, sou	us forme écrite.		
			n laquelle les information es séquences Présenté p			dinateur sont identiques :
4.	Les	Les modifications ont entraîné l'annulation :				
		de la description,	pages:			
		des revendications,	nos:			
		des dessins,	feuilles :			



RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/00561

5.		Le présent rapport a été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées comme allant au-delà de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après (règle 70.2(c)) :
		(Toute feuille de remplacement comportant des modifications de cette nature doit être indiquée au point 1 et annexée au présent rapport)
6.	Obs	servations complémentaires, le cas échéant :
111.		sence de formulation d'opinion quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application ustrielle
1.		question de savoir si l'objet de l'invention revendiquée semble être nouveau, impliquer une activité inventive pas être évident) ou être susceptible d'application industrielle n'a pas été examinée pour ce qui concerne :
		l'ensemble de la demande internationale.
	×	les revendications n° 3-11.
ра	rce d	que :
	X	la demande internationale, ou les revendications nos en question, se rapportent à l'objet suivant, à l'égard duquel l'administration chargée de l'examen préliminaire international n'est pas tenue effectuer un examen préliminaire international (préciser) : voir feuille séparée
		la description, les revendications ou les dessins (<i>en indiquer les éléments ci-dessous</i>), ou les revendications n^{∞} en question ne sont pas clairs, de sorte qu'il n'est pas possible de formuler une opinion valable (<i>préciser</i>) :
		les revendications, ou les revendications n^{os} en question, ne se fondent pas de façon adéquate sur la description, de sorte qu'il n'est pas possible de formuler une opinion valable.
		il n'a pas été établi de rapport de recherche internationale pour les revendications n [∞] en question.
2.	l'anr	stage des séquences de nucléotides ou d'acides aminés n'est pas conforme à la norme prévue dans nexe C des instructions administratives, de sorte qu'il n'est pas possible d'effectuer un examen préliminaire mational significatif:
		le listage présenté par écrit n'a pas été fourni ou n'est pas conforme à la norme.
		le listage sous forme déchiffrable par ordinateur n'a pas été fourni ou n'est pas conforme à la norme.
	u	ie iistage sous forme deciminable par ordinateur fra pas ete fourni ou n'est pas conforme a la norme.
V.	Déc d'ap	laration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité plication industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration
1.	Déc	laration

RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/00561

Nouveauté Oui :

Oui: Revendications 1-11

Non: Revendications

Activité inventive Oui : Revendications 1-11

Non: Revendications

Possibilité d'application industrielle Oui : Revendications 1-2

Non: Revendications

2. Citations et explications voir feuille séparée

VIII. Observations relatives à la demande internationale

Les observations suivantes sont faites au sujet de la clarté des revendications, de la description et des dessins et de la question de savoir si les revendications se fondent entièrement sur la description : voir feuille séparée

Concernant le point ill

La présente Administration considère que l'objet des revendications 3-11 est visé par les dispositions de la règle 67.1 (iv) PCT car il n'exclut pas les méthodes du traitement thérapeutique. C'est pourquoi il ne sera pas émis d'opinion quant à la question de savoir si l'objet de ces revendications est susceptible d'application industrielle (article 34(4) a) i) PCT).

Concernant le point V

Il est fait référence aux documents suivants:

D1: WO 91 18614 A (BIODERM) 12 décembre 1991 (1991-12-12)

D2: STN, Serveur de Bases de Données, Karlsruhe, DE, Fichier Embase,

AN=1998376469 XP002119695

D1 décrit l'utilisation d'acide ascorbique dans une composition cosmétique topique pour éviter le vieillissement de la peau grâce à la propriété de ses composants de stimuler la prolifération des fibroblastes de la peau (voir la revendication 1 et la page 3, lignes 7-18).

D2 décrit que l'application topique de la vitamine C stimule la synthèse de procollagène.

Aucun des documents cités ne décrit pas l'objet des revendications 1, 2, 3, 4, 8 ou 9. En conséquence, l'objet des revendications 1-4 et 8-9 satisfait aux conditions requises par le PCT en ce qui concerne la nouveauté (article 33(2) PCT).

Le problème que se propose de résoudre la présente invention peut donc être considéré comme étant le renouvellement cellulaire par la stimulation de la synthèse des filaments intermédiaires des cellules de la peau, notamment des cellules épithéliales telles que les kératinocytes et des cellules du derme telles que les fibroblastes.

La solution proposée dans les revendications 1-4, 8-9 de la présente demande n'a pas été suggérée dans l'art antérieur cité. Elle permet la stimulation de la synthèse des filaments intermédiaires des cellules de la peau tout en maintenant un état normal de la peau (sans hyperprolifération ou différentiation d'un compartiment dermique ou épidermique par rapport à l'autre). L'objet des revendications 1-4, 8-9 est donc

RAPPORT D'EXAMEN Demande internationale n° PCT/FR00/00561 PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

considérée comme inventive (article 33(3) PCT).

Les revendications dépendantes 5-7 satisfont également, en tant que telles, aux conditions requises par le PCT en ce qui concerne la nouveauté et l'activité inventive.

L'objet des revendications 1-2 est applicable à l'industrie cosmétique et pharmaceutique (article 33(4) PCT). Il n'existe pas de critère unifié dans les Etats partis au PCT pour déterminer si les revendications 3-11 sont susceptibles d'application industrielle. La brevetabilité peut aussi dépendre de la manière dont les revendications ont été formulées. Ainsi, l'Office européen des brevets considère comme susceptible d'application industrielle l'objet de revendications d'utilisation d'un composé à des fins cosmétiques et ne considère pas comme susceptible d'application industrielle l'objet de revendications d'utilisation d'un composé à des fins médicales. Par contre, peuvent être acceptées des revendications relatives à un composé connu, pour une première utilisation à des fins médicales ainsi que des revendications relatives à l'utilisation d'un tel composé dans la fabrication d'un médicament en vue d'un nouveau traitement médical.

Concernant le point VIII

Les revendications 1-4 et 8-11 ne sont pas claires et ne satisfont pas aux conditions requises à l'article 6 PCT, dans la mesure où l'objet pour leguel une protection est demandée n'est pas clairement défini. Telle qu'elle a été spécifiée, la définition fonctionnelle ci-après ne permet pas à l'homme du métier de déterminer quelles sont les caractéristiques techniques nécessaires à la réalisation de la fonction: "d'une quantité efficace".

物 哪 腹 瓣 。

13

FR.000000561

REVENDICATIONS

1. Utilisation d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues dans la préparation d'une composition destinée à être appliquée sur la peau pour augmenter le taux de différenciation des fibroblastes de la peau.

2. Utilisation d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues dans la préparation d'une composition destinée à être appliquée sur la peau pour augmenter le taux de différenciation des kératinocytes de la peau.

10

声: 「時」 日間 |

🟪 📅 📳 अ. Utilisation d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues dans une composition ou dans la préparation d'une composition destinée à être appliquée sur la peau pour stimuler la synthèse de la vimentine cutanée.

15

提高 1. 166 Lat 146.

- 4. Utilisation d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses ⊌் அழுந்து analogues dans une composition ou dans la préparation d'une composition destinée à être appliquée sur la peau pour stimuler la synthèse de la 20 kératine 10 cutanée.
- 5. Utilisation selon l'une des revendications précédentes, caractérisée par le fait अति भूकि विश्व les analogues de l'acide ascorbique sont choisis parmi ses sels, ses esters, et ses sucres.
 - 6. Utilisation selon la revendications précédente, caractérisée en ce que les analogues de l'acide ascorbique sont choisis parmi l'ascorbate de sodium, l'ascorbylphosphate de magnésium, de sodlum, ses esters acétique, propionique, palmitique et l'acide ascorbique glycosilé.

par le fait que la quantité d'acide ascorbique ou de ses analogues représente de 0,001% à 20%, préférentiellement de 0,1% à 15%, et avantageusement de 3% à 10% du poids total de la composition.

5

déficiente en vimentine cutanée comprenant l'application topique sur la peau d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues.

10

9. Procédé pour augmenter la synthèse de kératine 10 cutanée chez une personne déficiente en kératine 10 cutanée comprenant l'application topique sur la peau d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues.

15

· 斯···特特/ 图 / 译:

- 10. Procédé pour augmenter le taux de différenciation des fibroblastes de la peau chez une personne ayant un taux de différenciation des fibroblastes anormalement bas, comprenant l'application toplque sur la peau d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues.
- 11. Procédé pour augmenter le taux de différenciation des kératinocytes de la peau chez une personne ayant un taux de différenciation des kératinocytes anormalement bas, comprenant l'application topique sur la peau d'une quantité efficace d'acide ascorbique ou d'un de ses analogues.

PCT

AVIS INFORMANT LE DEPOSANT DE LA COMMUNICATION DE LA DEMANDE INTERNATIONALE AUX OFFICES DESIGNES

(règle 47.1.c), première phrase, du PCT)

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

RENARD, Emmanuelle L'Oréal - DPI 6, rue Bertrand Sincholle F-92585 Clichy Cedex FRANCE

-9 DCT 2000

fr.

Date d'expédition (jour/mois/année)
28 septembre 2000 (28.09.00)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire OA99094/ER

AVIS IMPORTANT

Demande internationale no PCT/FR00/00561

Date du dépôt international (jour/mois/année) 07 mars 2000 (07.03.00)

Date de priorité (jour/mois/année) 24 mars 1999 (24.03.99)

Déposant

LA ROCHE POSAY LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE etc.

 Il est notifié par la présente qu'à la date indiquée ci-dessus comme date d'expédition de cet avis, le Bureau international a communiqué, comme le prévoit l'article 20, la demande internationale aux offices désignés suivants: AU,KP,KR,US

Conformément à la règle 47.1.c), troisième phrase, ces offices acceptent le présent avis comme preuve déterminante du fait que la communication de la demande internationale a bien eu lieu à la date d'expédition indiquée plus haut, et le déposant n'est pas tenu de remettre de copie de la demande internationale à l'office ou aux offices désignés.

- 2. Les offices désignés suivants ont renoncé à l'exigence selon laquelle cette communication doit être effectuée à cette date: AE,AL,AM,AP,AT,AZ,BA,BB,BG,BR,BY,CA,CH,CN,CR,CU,CZ,DE,DK,DM,EA,EE,EP,ES,FI,GB,GD,GE,GH,GM,HR,HU,ID,IL,IN,IS,JP,KE,KG,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LV,MA,MD,MG,MK,MN,MW,MX,NO,NZ,OA,PL,PT,RO,RU,SD,SE,SG,SI,SK,SL,TJ,TM,TR,TT,TZ,UA,UG,UZ,VN,YU,ZA,ZWLa communication sera effectuée seulement sur demande de ces offices. De plus, le déposant n'est pas tenu de remettre de copie de la demande internationale aux offices en question (règle 49.1)a-bis)).
- Le présent avis est accompagné d'une copie de la demande internationale publiée par le Bureau international le 28 septembre 2000 (28.09.00) sous le numéro WO 00/56278

RAPPEL CONCERNANT LE CHAPITRE II (article 31.2)a) et règle 54.2)

SI le déposant souhaite reporter l'ouverture de la phase nationale jusqu'à 30 mois (ou plus pour ce qui concerne certains offices) à compter de la date de priorité, la demande d'examen préliminaire international doit être présentée à l'administration compétente chargée de l'examen préliminaire international avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la date de priorité.

Il appartient exclusivement au déposant de veiller au respect du délai de 19 mois.

Il est à noter que seul un déposant qui est ressortissant d'un Etat contractant du PCT lié par le chapitre Il ou qui y a son domicile peut présenter une demande d'examen préliminaire international.

RAPPEL CONCERNANT L'OUVERTURE DE LA PHASE NATIONALE (article 22 ou 39.1))

Si le déposant souhaite que la demande internationale procède en phase nationale, il doit, dans le délai de 20 mois ou de 30 mois, ou plus pour ce qui concerne certains offices, accomplir les actes mentionnés dans ces dispositions auprès de chaque office désigné ou élu.

Pour d'autres informations importantes concernant les délais et les actes à accomplir pour l'ouverture de la phase nationale, voir l'annexe du formulaire PCT/IB/301 (Notification de la réception de l'exemplaire original) et le volume II du Guide du déposant du PCT.

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé

J. Zahra

no de télécopieur (41-22) 740.14.35

no de téléphone (41-22) 338.83.38

TRAITE DE COPERATION EN MATIERE DE BREVETS

RECU 18 1 5 NOV. 2000 Rép

PCT

INFORMATIONS RELATIVES AUX OFFICES ELUS QUI ONT RECU **NOTIFICATION DE LEUR ELECTION**

(règle 61.3 du PCT)

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

RENARD, Emmanuelle L'Oréal - DPI 6, rue Bertrand Sincholle F-92585 Clichy Cedex **FRANCE**

Date d'expédition (jour/mois/année)

07 novembre 2000 (07.11.00)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire OA99094/ER

INFORMATION IMPORTANTE

Demande internationale no PCT/FR00/00561

Date du dépôt international (jour/mois/année) 07 mars 2000 (07.03.00)

Date de priorité (jour/mois/année) 24 mars 1999 (24.03.99)

Dénosant

LA ROCHE POSAY LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE etc

Le déposant est informé que le Bureau international a, conformément à l'article 31.7), notifié à chacun des offices suivants son élection:

AP :GH,GM,KE,LS,MW,SD,SL,SZ,TZ,UG,ZW

EP:AT,BE,CH,CY,DE,DK,ES,FI,FR,GB,GR,IE,IT,LU,MC,NL,PT,SE

National :AU,BG,CA,CN,CZ,DE,IL,JP,KP,KR,MN,NO,NZ,PL,RO,RU,SE,SK,US

2. Les offices suivants ont renoncé à l'exigence selon laquelle ils sont notifiés de leur élection; la notification de leur élection leur sera envoyée par le Bureau international seulement à leur demande:

EA :AM,AZ,BY,KG,KZ,MD,RU,TJ,TM

OA:BF,BJ,CF,CG,CI,CM,GA,GN,GW,ML,MR,NE,SN,TD,TG

National :AE,AL,AM,AT,AZ,BA,BB,BR,BY,CH,CR,CU,DK,DM,EE,ES,FI,GB,GD,GE,GH,

GM,HR,HU,ID,IN,IS,KE,KG,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LV,MA,MD,MG,MK,MW,MX,PT,SD,

SG,SI,SL,TJ,TM,TR,TT,TZ,UA,UG,UZ,VN,YU,ZA,ZW

3. Il est rappelé au déposant qu'il doit aborder la "phase nationale" auprès de chacun des offices mentionnés ci-dessus avant l'expiration d'un délai de 30 mois à compter de la date de priorité. Pour ce faire, il doit payer la ou les taxes nationales et remettre, si elle est prescrite, une traduction de la demande internationale (article 39.1)a) ainsi que, le cas échéant, une traduction de toute annexe du rapport d'examen préliminaire international (article 36.3)b) et règle 74.1).

Certains offices ont fixé des délais supérieurs au délai mentionné ci-dessus. Pour des renseignements détaillés au sujet des délais applicables et des actes à accomplir à l'ouverture de la phase nationale auprès d'un office donné, voir le volume II du Guide du déposant du PCT.

L'ouverture de la phase régionale européenne est différée jusqu'à l'expiration d'un délai de 31 mois à compter de la date de priorité pour la totalité des Etats désignés aux fins de l'obtention d'un brevet européen.

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse

Fonctionnaire autorisé:

no de téléphone (41-22) 338.83.38

Diana Nissen

TRAITE DE SOOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT		Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL		
		aire:		
NOTIFICATION DE L'ENREGISTREMENT D'UN CHANGEMENT (règle 92bis.1 et instruction administrative 422 du PCT) Date d'expédition (jour/mois/année) 16 novembre 2000 (16.11.00)		RENARD, Emmanuelle L'Oréal - DPI 6, rue Bertrand Sincholle F-92585 Clichy Cedex FRANCE		
Référence du dossier du déposant ou du mandataire				
OA99094/ER	NOTIFICATION IMPORTANTE			
Demande internationale no PCT/FR00/00561		Date du dépôt international (jour/mois/année) 07 mars 2000 (07.03.00)		
Les renseignements suivants étaient enregistrés en ce qui co X le déposant l'inventeur	oncerne:	ataire le repré	ésentant commun	
Nom et adresse		Nationalité (nom de l'E		
LA ROCHE POSAY LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE		FR no de téléphone	FR	
3-7, avenue Sainte-Anne Boite postale 224 F-92602 Anières		no de teleprione		
F-92602 Anières FRANCE		no de télécopieur		
	·	no de téléimprimeur		
2. Le Bureau international notifie au déposant que le changeme	ent indiqué (ci-après a été enregistré	en ce qui concerne:	
la personne le nom X l'adress	;e [la nationalité	le domicile	
Nom et adresse		Nationalité (nom de l'E		
LA ROCHE POSAY LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE		FR no de téléphone	FR	
Avenue René Levayer Boîte postale 23		no de telephone		
F-86270 La Roche Posay FRANCE	ļ	no de télécopieur		
110.1102		- d- 4/1/		
		no de téléimprimeur		
3. Observations complémentaires, le cas échéant:				
4. Une copie de cette notification a été envoyée:				
X à l'office récepteur	[aux offices désigné	s concernés	
à l'administration chargée de la recherche internationale	• [X aux offices élus concernés		
X à l'administration chargée de l'examen préliminaire inte	rnational	autre destinataire:		
Bureau international de l'OMPI	Fonctionna	ire autorisé:		
34, chemin des Colombettes		Philippe B	écamel	
1211 Genève 20, Suisse no de télécopieur (41-22) 740.14.35	no de télép	hone (41-22) 338.83.38		

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.